#### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Rureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5 : C07D 487/04, A61K 31/55		(11) Numéro de publication internationale: WO 92/19620		
C07D 207/20, C07H 17/02 C07F 9/38 // (C07D 487/04 C07D 243:00, 209:00)	A1	(43) Date de publication internationale: 12 novembre 1992 (12.11.92)		

6 mai 1992 (06.05.92) (22) Date de dépôt international :

(30) Données relatives à la priorité: 91/05636 7 mai 1991 (07.05.91) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 15, quai Anatole-France, F-75007 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): LANGLOIS, Nicole [FR/FR]; 7, allée du Moulin Aubert, F-91190 Gif-sur-Yvette (FR). FAVRE, Florence [FR/FR]; Cité Internationale, Maison de Norvège ch. 112, 7N, boulevard Jourdan, F-75690 Paris Cédex 14 (FR). TÉMPETE-GAIL-LOURDET, Christiane [FR/FR]; 82, rue de Gometz, F-91440 Bures (FR). WERNER, Georges, Hubert [FR/FR]; 21, rue des Chênaux, F-92330 Sceaux (FR).

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR92/00410 (74) Mandataire: WARCOIN, Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

> (81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CA, CH (brevet européen), DÉ (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), MC (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiće

Avec rapport de recherche internationale, Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: NOVEL DERIVATIVES OF PYRROLO [1, 4]-BENZODIAZEPINES, METHOD OF PREPARATION AND ME-DICAMENTS CONTAINING THEM

(54) Titre: NOUVEAUX DERIVES DE PYRROLO [1, 4] BENZODIAZEPINES, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET MEDICAMENTS LES CONTENANT

(57) Abstract

The invention discloses novel derivatives of pyrrolo[1, 4]-benzodiazepines of formula (I) in which: n is 1 or 2, preferably 1; R1, R2, R3 are the same or different and stand for a hydrogen or halogen atom, a hydroxyl, alkoxyl, alkanyloxyl radical or two adjacent substituants together form a methylenedioxyl chain, R1 possibly also representing the radical 0-1'-sibirosamin; R4 is a hydrogen atom or an alkyl or alkanyl radical; X is a hydrogen atom, a hydroxyl,

alkoxyl, alkanyloxyl, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulpho(SO-H), alkali metal or alkali metal sulphonate radical; or R<sub>4</sub> and X together form a double Δ bond (compound of formula Ia); Y. Z are the same or different and represent a hydrogen atom or an alkyl, alkoxycarbonyl, aminocarbonyl or N-alkyl or N,N-dialkylamino carbonyl, cyano, phosphonate radical. The invention also discloses medicaments related to these derivatives.

(57) Abrégé

L'invention concerne de nouveaux dérivés de pyrrolo [1, 4]-benzodiazépines de formule (I) dans laquelle: n = 1 ou 2, de préférence 1, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle ou deux substituants adjacents ensemble forment une chaîne méthylènedioxyle, R1 pouvant en outre correspondre au radical 0-1'-sibirosamine, R4 représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle, X représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulfo (SO:H), sulfonate de métal alcalin ou alcalino-terreux ou bien R4 et X forment ensemble une double liaison A (composé de formule Ia), Y, Z identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, alcoxycarbonyle, aminocarbonyle ou N-alkyl ou N,N-dialkylamino carbonyle, cyano, phosphonate. L'invention concerne également les médicaments concernant ces dérivés

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FI	Finlande	MI.	Mali
		FR	France	MN	Mongolie
AU	Anstralic			MR	Mauritanic
BB	Barbade	GA	Gabon	MW	Malawi
BE	Belgique	CB	Royaume-Uni		Pays-Bas
BF	Burking Faso	GN	Guinéc	NL	
BG	Bulgaric	GR	Grèce	NO	Norvège
BI	Bénn	HU	Hongric	PL	Polognu
		IE	Irlande	RO	Roumanie
BR	Brésil	ır	Italic	RU	Fédération de Russie
CA	Canada			SD	Soudan
CF	République Centraficaine	JP	Japon	SE	Suède
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SN	Sénézal
CH	Suisse		de Corée		Union soviétique
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SU	
		Li	Liechtenstein	TD	Tehad
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tehécoslovaquie		Luxembourg	US	Etats-Unis d'Amérique
DE	Allemagne	LU			
DK	Danemark	MC	Monaco		
FS	Espagne	MG	Madagascar		

Espagne

NOUVEAUX DERIVES DE PYRROLO[1,4]-BENZODIAZEPINES, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET MEDICAMENTS LES CONTENANT

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de pyrrolo[1,4]-benzodiazépines, leur procédé de préparation et leur application comme médicaments.

Elle concerne également les nouveaux composés utiles notamment comme intermédiaires dans les procédés de préparation selon l'invention.

La famille des pyrrolo-[1,4]-benzodiazépines est généralement connue comme étant dotée de propriétés antibiotiques et antitumorales. Ces composés sont par exemple décrits dans le brevet US 3 524 849.

Néanmoins, ceux-ci présentent parfois également une toxicité élevée, comme l'anthramycine par exemple.

Ainsi un des objets de la présente invention est de proposer d'autres dérivés de la famille des pyrrolo-[1,4]-benzodiazépines.

Un autre objet de l'invention est de proposer des dérivés de la famille des pyrrolo-[1,4]-benzodiazépines présentant une toxicité plus 15 faible.

Un autre objet de l'invention est de proposer un procédé original permettant d'accéder aux dérivés de pyrrolo-[1,4]-benzodiazépines, certains de ces composés avant délà été décrits.

La présente invention concerne donc en premier lieu des dérivés

de pyrrolo-[1,4]-benzodiazépines de formules:

dans laquelle :

25

n = 1 ou 2, de préférence 1.

30 R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle ou deux substituants adjacents ensemble forment une chaîne méthylènedioxyle,

R, pouvant en outre correspondre au radical O-l'-sibirosamine,

 $R_h$  représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle, X représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulfo(SO<sub>3</sub>H),

sulfonate de métal alcalin ou alcalino terreux ou bien

 $R_h$  et X forment ensemble une double liaison  $\Delta$  (composé de formule la), Y, Z identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, alcoxycarbonyle, aminocarbonyle ou N-alkyl ou N,N-dialkyl-

amino carbonyle, cyano, phosphonate,

à la condition que :

- lorsque Y représente un groupe diméthylaminocarbonyle et Z représente un atome d'hydrogène, R, et X ne représentent pas chacun un radical méthoxyle (porothramycine B) ou, lorsque R3 représente un radical méthoxyle, X ne représente pas un radical hydroxyle (porothramycine A) et que

- lorsque Y représente un groupe aminocarbonyle ou méthylamino carbonyle, Z représente un atome d'hydrogène et R2 un radical méthyle, R3 et X ne représentent pas chacun un radical hydroxyle (anthramycine,

mazethramycine) 20

> - lorsque Y représente un groupe méthyle et Z un atome d'hydrogène, R 1, R2, R3, R4 et X ne représentent pas respectivement et simultanément un radical 0-l'sibirosamine, méthyle et hydroxyles (sibiromycine).

Il a été trouvé que, en vue de répondre aux buts proposés par l'invention, R3 correspondait de préférence à l'atome d'hydrogène. De 25 préférence encore, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> correspondent à l'atome d'hydrogène.

Selon une variante avantageuse prise ou non en combinaison avec la précédente, Z est un atome d'hydrogène.

Selon un autre variante avantageuse prise ou non en combinaison avec les précédentes, R4 est l'atome d'hydrogène.

Selon une autre variante avantageuse prise ou non en combinaison avec les précédentes, Y est un radical aminocarbonyle éventuellement N, ou N,N-alkylsubstitué.

Dans la présente description, les radicaux alkyle, alcoxy, alcoylthio, alkyloxy ont, au plus, 6 atomes de carbone de préférence.

L'invention concerne également les médicaments consistant en un des composés selon l'invention, tels qu'ils viennent d'être décrits ci-avant et les compositions pharmaceutiques contenant au moins un de ces médicaments et un support acceptable. Ces médicaments et compositions sq.nt utiles pour le traitement médical ou vétérinaire comme antibiotiques et antitumoraux.

Les compositions pharmaceutiques sont notamment formulées pour être ingérées oralement ou pour être injectées. Néanmoins, d'autres présentations peuvent également être envisagées dans le cadre de la présente invention.

La posologie dépendra pour partie de la maladie à traiter ainsi que de sa gravité et également du type de l'individu (poids, âge).

La présente invention a également pour objet un procédé permettant de préparer des dérivés de pyrrolo-[1-4]-benzodiazépines de formule I :

20

25

15

30 dans laquelle:

n = 1 ou 2, de préférence 1,

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou

d'halogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle ou deux substituants adjacents ensemble forment une chaîne méthylènedioxyle,

R<sub>1</sub> pouvant en outre correspondre au radical O-l'-sibirosamine,
 R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle,
 X représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, alcoxyle,

alcanoyloxyle, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulfo( $SO_3H$ ), sulfonate de métal alcalin ou alcalino terreux ou bien

R<sub>L</sub> et X forment ensemble une double liaison \( \triangle \tri

le procédé est caractérisé en ce que l'on réduit un dérivé de N-orthonitrobenzoyl-5-carboxyaldéhyde dihydro[4,5]pyrroles substitués de formule :

dans laquelle :

15

20

25

n,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ , Z, Y ont la même signification que dans la formule 1 au moyen d'un réducteur approprié.

Parmi les réducteurs qui peuvent être utilisés, on peut citer l'hydrogène en présence d'un catalyseur tel que le platine, le nickel, le palladium, de préférence le nickel.

On obtient le composé de formule la dans laquelle  $R_4$  et X forment une liaison  $\Delta$  et les substituants  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ , Z et X ont la même signification que dans la formule (I) précédemment définie.

20

25

Afin d'obtenir les composés de formule (I) dans laquelle  $R_{\psi}$  et X ont les autres définitions possibles, on met en contact le composé de formule la avec un réactif nucléophile de formule  $R_{\psi}$ -X (III) de préférence l'hydrogénosulfite de sodium qui rend le composé soluble dans l'eau ou le méthanol.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation des composés de formule II.

Le composé de formule II qui est un dérivé de N-orthonitrobenzoyl-5carboxaldéhyde dihydro[4,5] pyrrole substitué peut être obtenu par oxydation des composés de formule IV

dans laquelle n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, Z et Y ont la même signification que dans la formule I et R<sub>5</sub> est un atome d'halogène ou un radical hydroxyle ou éventuellement un groupe hydroxyle protégé tel qu'un radical alcanoyloxyle dont il faut éliminer le groupe protecteur avant la réaction par exemple par hydrolyse acide ou alcaline.

Une telle oxydation est par exemple effectuée de manière avantageuse par le diméthylsulfoxyde en présence d'un agent activant connu tel que SO<sub>3</sub>-pyridine, chlorure d'oxalyle, tetrafluoroborate d'argent ou par le périodinane.

Les composés de formule IV peuvent être obtenus par réaction de Wittig d'un composé de formule  $R_6R_7R_8P$ =CYZ (V),  $R_6$ ,  $R_7$ ,  $R_8$  représentant un radical alkyle ou bien  $R_6$  représente un atome d'oxygène et  $R_7$ ,  $R_8$  représentent un radical alcoxyle et Y et Z ont la même signification que dans la formule I sur un composé qui est un dérivé de N-orthonitrobenzoyl 5-CH $_2$ -R $_5$  3-carboxaldéhyde dihydro[4,5] pyrrole de formule :

6

de préférence, dans les conditions suivantes :

- solvant polaire aprotique.

Les composés de formule générale VI sont obtenus en traitant avec le réactif formé par une quantité équimoléculaire de diméthylformamide et d'oxychlorure de phosphore, dans un solvant anhydre comme par exemple le dichlorométhane, un composé qui est un dérivé de N-orthonitro-benzoyl-(-5-CH<sub>2</sub>-R<sub>5</sub>) dihydro[4,5] pyrrole de formule générale VII:

25 dans laquelle :

n,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_5$  sont tels que définis dans la formule générale IV précédemment décrite.

Les composés de formule générale VII dans laquelle  $R_5$  est un groupe hydroxyle, hydroxyle protégé ou halogène,  $n_1R_1$  à  $R_3$  tels que définis à propos de la formule générale I sont obtenus par chauffage de préférence en présence d'un catalyseur tel que le paratoluène sulfonate de pyridinium ou le campho sulfonate de quinoléinium, d'un composé qui est un dérivé de N-orthonitrobenzoyl-(-5-CH $_2$ - $R_5$ )-(2-OR $_9$ ) tetrahydropyrrole de formule générale VIII

dans laquelle :

10

15

R<sub>5</sub> est un groupe hydroxyle ou hydroxyle protégé, comme par exemple un radical alcanoyloxyle, ou atome d'halogène,

R<sub>9</sub> est un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle, n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> tels que définis à propos de la formule générale I dans un solvant anhydre tel que par exemple, le toluène, à une température inférieure ou égale à 110°C.

Les composés de formule VIII sont obtenus à partir de composés de formule générale IX comme décrit par N. Langlois, R.Z. Andriamialisoa, demande de brevet français n° 85 12882 et Tetrahedron Letters, 1986, 27, 1149, par réaction d'un agent réducteur avantageusement choisi parmi les borohydrures ou aluminohydrures en particulier l'hydrure de diisobutylaluminium utilisé à basse température, par exemple -70°C, selon le schéma réactionnel suivant :

La réduction partielle régiosélective des composés de formule générale IX dans laquelle :

15 R<sub>5</sub> est un groupe hydroxyle est protégé ou un halogène, n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> tels que définis à propos de la formule générale I conduit aux composés de formule générale VIII dans laquelle : R<sub>5</sub> est un groupe hydroxyle est protégé ou halogène, R<sub>q</sub> est un atome d'hydrogène,

20 n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> tels que définis à propos de la formule générale I.

Ces composés peuvent être traités par un alcool en milieu acide ou/et par un anhydride ou un chlorure d'acide, pour donner les composés de formule générale VIII dans laquelle :

 $R_{5}^{-}$  est un groupe hydroxyle ou hydroxyle protégé, formant par exemple avantageusement un radical alcanoyloxyle,

Ra est un radical alkyle ou alcanoyle,

25

 $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$  tels que définis à propos de la formule générale L L'hydroxyle peut être ensuite déprotégé si nécessaire.

Il doit être bien compris que le procédé tel que décrit et 30 revendiqué dans les termes indiqués ci-dessus peut être étendu à d'autres variantes consistant, par exemple, à transformer les substituants R<sub>4</sub>, X, Y, R<sub>1</sub> à l'une ou l'autre des étapes décrites ci-dessus.

Egalement, l'ordre des étapes conduisants de IV à II peut être inversée en réduisant dans un premier temps le groupe NO<sub>2</sub> de IV (composé IVa) puis en oxydant le groupe R<sub>5</sub>, ce qui conduit directement au composé Ia.

L'invention a également pour objet les composés de formule II, IV, IVa, VI, VII et VIII tels que décrits précédemment. Les composés sont notamment utiles comme intermédiaires dans le procédé de préparation des composés de formule I.

L'invention sera décrite plus en détail à l'aide d'exemples non limitatifs illustrant la synthèse de différents dérivés pyrrolo[1,4]benzodiazépines de formule générale I réunis dans le tableau ci-dessous :

#### TABLEAU

20

15

5

25

N°	R <sub>4</sub>	x
1	liais	son Δ
2	н	OCH <sub>3</sub> CN
3	н	CN
4	н	sc <sub>2</sub> H <sub>5</sub>

20

30

Dans la description qui suit,  $R_1=R_2=R_3=Z=H$ ; Y=CON(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

## Exemple 1 : Préparation du composé n°1

I-1 - <u>Préparation</u> <u>du N-orthonitrobenzoyl 5-acétyloxyméthyl</u>

3-carboxaldéhyde dihydro[4,5] pyrrole de formule VI avec R<sub>5</sub> est acétyloxy.

La préparation est effectuée selon le schéma suivant :

A une solution du composé 1 (1,6 g, 4,97 mmolés), on ajoute dans le toluène anhydre (12 ml) le camphosulfonate de quinoléinium (0,283 g, 0,78 mmole) pendant deux heures sous agitation sous azote à 110°C. Le solvant est éliminé par évaporation sous pression réduite. Le résidu après chromatographie sur colonne de silice fournit 90 %. IR: cm<sup>-1</sup> 3100, 2925, 2830, 1730, 1640, 1615, 1520.

La formylation est effectuée par unréaction de Vilsmeier-Haack pendant 2 h 30 à température ambiante avec un rendement quantitatif <sup>25</sup> IR : 2900, 2825, 1735, 1650, 1600.

# <u>I-2 - Préparation du composé de formule IV où R<sub>5</sub> est acétyloxy ou hydroxyle</u>

A une solution de [2-diméthylamino)-2-oxoéthyl] phosphonate de diéthyle (1,56 g, 7,0 mmoles) dans le THF anhydre (30 ml) maintenue sous atmosphère inerte à 0°C, on ajoute sous agitation le nBuli (7,16 mmoles, solution 1,5 M dans l'hexane). Après 30 minutes, l'aldéhyde obtenu en I-l  $R_5$ =OCOCH $_3$ , (1,75 g, (5,5 mmoles) est ajouté en solution dans le THF anhydre (30 ml). Après réaction complète (20 minutes) et addition d'une

WO 92/19620 PCT/FR92/00410

11

solution aqueuse de chlorure d'ammonium, le milieu réactionnel est extrait par de l'acétate d'éthyle. Après traitement habituel, les constituants du produit brut (2,1g) peuvent être séparés par chromatographie sur colonne de silice (éluant dichlorométhane-méthanol (95-5).

On obtient ainsi 1,83 g (86%) de composé IV protégé ( $R_5$ =acétyloxy) :

IR (CH $_2$ Cl $_2$ , cm $^{-1}$ ) : 2950, 1730, 1640, 1590 et 0,247 g (13%) du composé IV hydroxylé (R $_5$ =OH) :

IR (CHCl<sub>3</sub>, cm<sup>-1</sup>): 3400, 2950, 2700, 1630.

Le composé IV hydroxylé peut être obtenu par déprotection du composé IV protégé par hydrolyse.

A une solution d'acétate IV (1,6 g, 4,13 mmoles) dans le dioxane (60 ml), maintenue sous atmosphère inerte, on ajoute une solution aqueuse de baryte Ba(OH)<sub>2</sub>IN (27 ml). Le milieu réactionnel est agité à température ambiante (+20°C) jusqu'à réaction complète (4 heures). Le mélange est amené à pH 7 par addition de dioxyde de carbone gazeux. Après filtration, le milieu est extrait par du dichlorométhane. Les traitement habituels fournissent le composé IV (1,4g, 98 %).

#### I-3 - Préparation du composé de formule II

A une solution de chlorure d'oxalyle (0,144 ml, 1,65 mmoles) dans le dichlorométhane anhydre (2 ml), maintenue sous agitation et sous argon à -30°C, on ajoute goutte à goutte une solution de diméthyl sulfoxyde (0,234 ml, 3,3 mmoles) dans le même solvant (2 ml). Après 15 minutes d'agitation à -30°C, le composé IV hyroxylé (0,316 g, 0,916 mmoles) en solution dans le dichlorométhane anhydre (4 ml) est ajouté et l'agitation est maintenue à -30°C pendant I h 30, avant l'addition de diisopropyléthylamine (0,862 ml, 4,95 mmoles). Le milieu réactionnel est agité 10 minutes à -30°C puis 30 minutes à 0°C avant l'hydrolyse par un tampon à pH 5,6

10

30

(citrate-phosphate, 90 ml). L'aldéhyde est extrait 3 fois par de l'acétate d'éthyle (100 ml, 90 ml, 90 ml). Après 3 lavages par de l'eau distillée (10 ml, 9 ml, 9 ml) et traitements habituels, les phases organiques fournissent le composé II 267 mg (85 %) :

5 IR (cm<sup>-1</sup>): 3300 (forme hydratée), 2920, 1720 (faible), 1630, 1595.

### I-4 - Préparation du composé de formule I où R, et X forment ensemble une liaison \( \Delta \) (formule [a) composé n°l

Une solution du composé II (0,34 g, 1 mmole) dans un mélange acétate d'éthyle-méthanol 85-15 (12 ml) est ajoutée à un excès de nickel de Raney maintenu sous agitation à température ordinaire. Après réaction complète, le mélange est filtré sur une petite colonne de silice (70-230 mesh) et la silice est rincée par un mélange acétate d'éthyle-méthanol 85-15. Le solvant est évaporé sous pression réduite pour donner le composé I: MS (m/z): 295 (M+), 120 (100 %).

### Exemple II : Préparation du composé n° 2

Le composé n°1 est transformé sans purification en composé n° 2. Au composé nº 1, en solution dans un mélange dichlorométhaneméthanol 9-1 (2 ml), on ajoute une solution d'acide trifluoroacétique dans le dichlorométhane (15 µl %, 3,6 ml). Le mélange est agité à température ambiante pendant 15 heures avant évaporation des solvants sous pression réduite. Le résidu est cristallisé dans le méthanol anhydre (147 mg, 45 %). Une chromatographie des eaux-mères sur silice fournit encore 20 % de 25 produit:

P.F.(déc): 228°C, IR  $(cm^{-1}) = 3300, 2924, 2850, 1620.$ 

## Exemple III: Préparation du composé nº 3

A une solution de composé n° 2 (65,4 mg, 0,2 mmole) dans le dichlorométhane anhydre (1,3 ml) refroidie à 0°C, on ajoute sous argon et sous agitation le cyanotriméthylsilane (29,7 mg, 0,3 mmole) et une

quantité catalytique de tétrachlorure d'étain. Après réaction complète contrôlée par CCM et élimination des produits volatils par évaporation sous pression réduite, le produit, en solution dans l'acétate d'éthyle est lavé par une solution aqueuse de carbonate de sodium à 1 %. La phase aqueuse est extraite encore deux fois par de l'acétate d'éthyle. Les phases organiques fournissent après traitements habituels le composé n° 3 (55 mg) qui peut être purifié par chromatographie sur couche épaisse de silice (éluant : acétate d'éthyle) :

IR = 3390, 3320, 3000, 2305, 1645.

10

15

20

25

#### Exemple IV: préparation du composé nº 4

a) A une solution des eaux-mères de cristallisation du composé n° 2 (32,7 mg, 0,1 mmole) dans le dichlorométhane anhydre (0,15 ml), on ajoute sous argon à température ordinaire une solution à 10 % d'éthanethiol dans le dichlorométhane anhydre (0,33 ml) et une quantité catalytique de dichlorure de zinc. Après une heure d'agitation, le produit est séparé par chromatographie sur couche épaisse de silice (éluant: acétate d'éthyle), 12 mg (35 %):

IR = 3300, 2925, 1628.

b) A une solution du composé n° 1 préparé selon l'exemple 1 (29,5 mg, 0,1 mmole), en solution dans le dichlorométhane anhydre (0,3 ml), on ajoute sous argon à température ambiante une solution à 10 % d'éthanethiol dans le dichlorométhane anhydre (0,2 ml). Après 3 heures d'agitation à température ambiante, le milieu réactionnel est traité comme précédemment pour fournir 9 mg (25 %) du composé n° 4.

#### Essais biologiques

Ces essais sont effectués sur le composé n° 2.

#### 30 Activité antibiotique :

Sur Staphylococcus, la concentration minimale d'inhibition (CMI) établie expérimentalement sur une gamme de concentration de 0 à 1 mg/ml donne une CMI de l'ordre de 60 µg/ml.

#### Activité cytotoxique

Sur la lignée KB [(cellules cancéreuses humaines rhinopharynx)]:

- Sur la lignée VERO (cellules de rein de singe)
DL50 sur KB : 0,87 10<sup>-7</sup> M
DL50 sur VERO : 0,75 10<sup>-7</sup> M

- Sur deux lignées KB, la première sauvage KB 3-1 et la seconde, dérivée de la première KB-V1 présentant un phénotype de résistance à la vinblastine (la souche résistante est entretenue en présence de lµg/ml de vinblastine):

DL50 sur KB<sub>R</sub> = DL50 sur KB<sub>S</sub> environ 0,8.10<sup>-7</sup> M

- Sur deux lignées K562 érythroleucémiques humaines respectivement résistante et sensible à la <u>doxorubicine</u> (adriblastine), la lignée résistante est entretenue en présence de 10<sup>-7</sup> M d'adriblastine :

DL50 sur  $K562_R = DL50$  sur  $K562_S$  environ  $0.85.10^{-7}$  M.

25

10

#### REVENDICATIONS

1. Dérivés de pyrrolo[1,4]-benzodiazépines de formule :

$$\begin{array}{c} R_3 & R_4 \\ \\ R_4 & \\ \end{array}$$

dans laquelle :

n = 1 ou 2, de préférence 1,

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle ou deux
 substituants adjacents ensemble forment une chaîne méthylènedioxyle,

R, pouvant en outre correspondre au radical O-1'-sibirosamine,

 $R_{\dot{a}}^{\dagger}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle, X représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, alcanoyloxyle, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulfo(SO<sub>3</sub>H),

20 sulfonate de métal alcalin ou alcalino terreux ou bien

 $R_4$  et X forment ensemble une double liaison  $\Delta$  (composé de formule Ia), Y, Z identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, alcoxycarbonyle, aminocarbonyle ou N-alkyl ou N,N-dialkylamino carbonyle, cyano, phosphonate,

25 à la condition que :

- lorsque Y représente un groupe diméthylaminocarbonyle et Z représente un atome d'hydrogène, R<sub>3</sub> et X ne représente pas chacun un radical méthoxyle (porothramycine B) ou, lorsque R<sub>3</sub> représente un radical méthoxyle, X ne représente pas un radical hydroxyle (porothramycine A) et

30 que

 lorsque Y représente un groupe aminocarbonyle ou méthylamino carbonyle, Z représente un atome d'hydrogène et R<sub>2</sub> un radical méthyle, R<sub>3</sub> et X ne représentent pas chacun un radical hydroxyde (anthramycine, mazethramycine)

5 - lorsque Y représente un groupe méthyle et Z un atome d'hydrogène, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et X ne représentent pas respectivement simultanément un radical 0-l'sibirosamine, méthyle et hydroxyles (sibiromycine).

 Dérivés selon la revendication I, caractérisés en ce que R<sub>3</sub> est l'atome d'hydrogène.

3. Dérivés selon la revendication 2, caractérisés en ce que R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> correspondent à l'atome d'hydrogène.

4. Dérivés selon la revendication 2 ou 3, caractérisés en ce que Z est un atome d'hydrogène.

5. Dérivés selon l'une des revendications 2 à 4, caractérisés en ce que  $R_n$  est l'atome d'hydrogène.

6. Dérivés selon l'une des revendications 2 à 5, caractérisés en ce que Y est un radical aminocarbonyle éventuellement N ou N,-N-alkyl substitué.

7. Procédé de préparation de composés de formule I :

20

25

10

dans laquelle :

30 n = 1 ou 2, de préférence l,

20

25

30

 $R_{\parallel}$ ,  $R_{2}$ ,  $R_{3}$  identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle ou deux substituants adjacents ensemble forment une chaîne méthylènedioxyle,

R pouvant en outre correspondre au radical 0-1'-sibirosamine,

R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle, X représente un atome d'hydrogène, un radical hydroxyle, alcoxyle, alcanoyloxyle, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulfo(SO<sub>3</sub>H), sulfonate de métal alcalin ou alcalino-terreux ou bien

 $R_{ij}$  et X forment ensemble une double liaison  $\Delta$  (composé de formule Ia), Y, Z identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, alcoxycarbonyle, aminocarbonyle ou N-alkyl ou N,N-dialkylamino carbonyle, cyano, phosphonate, caractérisé en ce que l'on réduit un N-orthonitrobenzoyl-5-carboxaldéhyde dihydropyrroles substitués de formule générale II

dans laquelle R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, Y et Z ont les significations données à propos de la formule générale I et en ce que, le cas échéant, le dérivé de formule générale Ia ainsi obtenu :

15

20

25

est mis à réagir avec un réactif nucléophile de formule  $R_{\psi}X(III)$  pour obtenir un composé de formule générale I dans laquelle  $R_{\psi}$  représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou alcanoyle,

X représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyle, alcanoyloxyle, mercapto, alkylthio, cyano, amino, phosphonate, sulfo (-SO<sub>3</sub>H) ou sulfonate de métal alcalin ou alcalino-terreux.

8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce que la réduction du composé de formule II est effectuée au moyen d'un catalyseur notamment au nickel, au palladium ou au platine en présence d'hydrogène.

 Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce que le réactif nucléophile est l'hydrogéno sulfite de sodium ou le méthanol.

10. Procédé de préparation des composés de formule II, caractérisé en ce qu'ils sont obtenus par oxydation de composés de formule générale IV :

dans laquelle n,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ , Z et Y ont la même signification que dans la formule I et  $R_5$  est un radical hydroxyle ou un atome d'halogène ou un groupe hydroxyle protégé avec dans ce dernier cas une déprotection préalable.

II. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que l'oxydation est effectuée par le diméthylsulfoxyde en présence d'un agent activant ou par le périodinane.

 Procédé de préparation de formule de formule IV, caractérisé
 en ce qu'ils sont obtenus par mise en contact d'un réactif de formule générale (V) R<sub>6</sub>R<sub>7</sub>R<sub>8</sub>P = CYZ dans laquelle R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> représentent un radical alkyle ou bien  $R_6$  représente un atome d'hydrogène,  $R_7$  et  $R_8$  représentant un radical alcoxy et où Y et Z ont la même signification que dans la formule I d'un composé de formule générale VI :

10

5

dans laquelle

 $\rm R_{5}$  représente un groupe hydroxyle ou hydroxyle protégé ou un atome 15 d'halogène,

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ont les significations données à la revendication 1.

- 13. Dérivés de formule II, IV, VI, utiles notamment comme intermédiaires pour la préparation des composés de formule I selon les procédés des revendications 7 à 12.
- 14. Médicament consistant en un composé de formule l selon l'une des revendications l à l 6.
- 15. Composition pharmaceutique contenant au moins un médicament selon la revendication 14 et un support acceptable.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

EUDODEAN DATENT OFFICE

International application No. PCT/FR92/00410

Int.Cl. <sup>5</sup>	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07D487/04; A61K31/55; C07D21 //(C07D487/04,243:00,209:00) to International Patent Classification (IPC) or to bol		/38;
	LDS SEARCHED	n national classification and IPC	
	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int. Cl. <sup>5</sup>	CO7D; A61K		
Documenta	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in t	he fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCT	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		f
	T		
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
А	US,A,3 524 849 (A. D. BATCHO E (cited in the application) see column 1, ligne 15 - colum		1,15
Ρ,Χ	TETRAHEDRON, (INCL. TETRAHEDROK Vol. 32, No. 20, 13 May 1991, 2236; N. LANGLOIS ET AL.: "St synthesis of antitumor antibio group" see compounds 9,12 and 13	OXFORD GB pages 2233 - udies towards the	13
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume to be of	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	the principle of theory underlying the	ration but cited to understand invention
"L" docume cited to	ocument but published on or after the international filing date at which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or othe eason (as specified)	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alon	lered to involve an inventive e
"O" docume means "P" docume	at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	being obvious to a person skilled in th	step when the document is documents, such combination le art
the prior	ity date claimed	"&" document member of the same patent	
	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	
U1 S	eptember 1992 (01-09-92)	21 September 1992 (21-	09-92)
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	

## ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. 54 597:

This namer, lists the patent family members relating to the patent documents rited in the above-mentioned international nearth report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in as way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 01/09/92

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A-3524849	18-08-70	None	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE PCT/FR 92/00410

				soot applicables, les indiquer to	us) 7	
Seion In cia CIB		04; A61	(31/55;	C07D207/20; 243:00,209:00)	C07	H17/02
II. DOMAII	NES SUR LESOUEL	S LA RECHERCHE A P	ORTE			
			Documentation min	imale consultée <sup>8</sup>		
Système	de classification		Syn	iboles de classification		
CIB		CO7D ;	A61K			
		Documentation const	itée autre que la do- font partie des dom:	cumentation minimale dans la n tines sur lesquels la recherche s	pone.	
				-		
HI. DOCUM	MENTS CONSIDERE	S COMME PERTENEN	TS <sup>10</sup>			
Catégorie °	Me	ntification des documents	cités, avec indicat	ion, si nicessaire,12		No. des revendications visées 14
A	1970 cité da	524 849 (A. D	. BATCHO E	eT AL.) 18 Août onne 1, ligne 40		1,15
Ρ,Χ	TETRAHE vol. 32 pages 2 N. LANG synthes anthram	DRON, (INCL., no. 20, 13 233 - 2236; LOIS ET AL.: is of antitum ycin group <sup>1</sup> mposés 9, 12	TETRAHEDROM Mai 1991, ( Studies to or antibio	N REPORTS) DXFORD GB Dwards the		13
"A" do cc "E" do tic "L" do pr au "O" de	cument antérieur, mai onal ou après cette ési cument pouvant jeter iorité ou cité pour dét tre citation ou pour ui ocument se référant à ne exposition ou tous :	tat général de la techniquilièrement pertinent is publié à la date de députe un doute sur une revendi- ernainer la date de publica par aison spéciale (telle qua une divuigation orale, à autres moyens a date de dépôt internatife	estion de citoo d'une u'indiquée) un usage, à	"I" document ultérieur publi hierrational ou à la dat a l'état de la rechnique o "X" document particulièrem piliquant une activité "y" document particulièrem diqués ne part être cons activité heuctive loraque plusieurs autres documen haisos étant évidence par "&" document qui fait partie "&" document qui fait partie	e de provite estinent, mais ci constituent la bi nt pertinent; l'in érès comme nour inventive ent pertinent; l'io idérès comme in nts de mème nat ur une personne	té pour comprendre se de l'invention vention revendi- veille ou comme vention reven- pilquant une associé à un ou ure, cette combi- du métier.
	IFICATION			1 A. V. (IIII. )	Δ	echarcha internationale
Date à laq		rnationale a été effective EMBRE 1992	nent achevée	Date d'expédition du pré 2 1. 09.	(1)	THE CASE HAVE BELLOWER
Administra	ution chargée de la rec OFFICE	herche internationale EUROPEEN DES B	REVETS	Signature du fooctionnal ALFARO FA		

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE FR 9200410 RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

59759

que les membres de la famille de brevets relatifs sux documents brevets cités dans le rapport de

munimoseane van c-escusio.

mairico sont continuo na fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

mairico sont continuo na fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

grandant formit sont déunée à titre indicatif et n'engagent pas la responshilité de l'Office européen des brevets. 01/09/92

grandant formit sont déunée à titre indicatif et n'engagent pas la responshilité de l'Office européen des brevets.

Document hrevet cité au rapport de rechtreise	Date de publication	Membro(s) de la famille de hrevet(s)	Date de publication
S-A-3524849	18-08-70	Aucun	